reference /

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-201806

(43)Date of publication of application: 05.09.1987

(51)Int CI

A61K 6/00 // A61K 47/00

(21)Application number : 61-168096

(71)Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

(22)Date of filing: 18 07 1986 (72)Inventor: MIYAMOTO RYOICHI

TANIMURA YUKINORI FILIT SABURO SAKASHITA TAKESHI

(30)Priority

Priority number : 36025990 Priority date : 21.11.1985

Priority country: JP

(54) CURABLE COMPOSITION FOR DENTAL SUSTAINED RELEASE PREPARATION (57)Abstract:

PURPOSE: The titled composition which is effective for preventing tooth decay, releases a drug in the oral cavity after polymerization and keeps release of drug for a long period, obtained by blending a poly(meth)acrylic acid ester monomer with a polymerization initiator and a drug in a specific ratio.

CONSTITUTION: 100pts.wt. poly(meth)acrylic acid ester monomer is blended with 0.01W5pts.wt. polymerization initiator, 0.05W25pts.wt. agent (e.g. oral cavity drug, germicide, enzymatic preparation or fluorine preparation) and preferably a filler and the drug is released in the oral cavity after polymerization, 2.2- Bis[4-(3-methacryloxy-2-hydroxypropoxy)-phenyl]propane, etc., may be cited as the poly(meth)acrylic acid ester and dibenzoyl peroxide as the polymerization initiator. The blending ratio of the filler is preferably 35W800pts.wt.

09 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-201806

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号	@公開	昭和62年(1987)9月5日	
A 61 K 6/00 // A 61 K 47/00	3 3 2	7166-4C C-6742-4C	審査請求 未請求	発明の数 2 (全7頁)	

の発明の名称 歯科用徐放性薬剤用硬化性組成物

到特 頤 昭61-168096

四出 頭 昭61(1986)7月18日

7 岩国市室の木町1丁目2番6号 79発明者 _ 岩国市牛野谷町1丁目13番2号 の発明者 谷 郎 大竹市玖波5丁目1番15号 60発 明 者 69発明者 燵 岩国市青木町3丁目1番40号 三井石油化学工業株式 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号 の出 頤 人

会社 和代理人 弁理士 高木 千嘉 外1名

細響

発明の名称 歯科用徐放性薬剤用硬化性組成物
 特許請求の範囲

- 1) ポリ(メタ)アクリル酸エステルモノマー 100重量部に対して重合開始列 001万至 5重量部かよび議列 005万至25重量部とから成り、重合技に顕著が口胚内で徐放されるようになっていることを特徴とする権利用 徐放性異別用硬化性組成物。
- 2) ポリ(メタ)アクリル酸エステルモノマーが、2首能性以上の多百能性モノマーである ことを特徴とする特許請求の範囲部1項に記載の硬化性組成物。
- 5) 重合開始剤が、ラジカル重合開始剤である ととを特徴とする特許請求の網囲第1項に配 載の硬化性組成物。
- 4) 重合開始剤が、光重合開始剤であるととを

等徴とする特許請求の範囲第 1 項に記載の硬 化性組成物。

- 5) 築剤が、口腔薬剤、殺菌剤、酵素製剤かよびフツ薬製剤から過ばれるものであるととを 特敵とする特許請求の箱囲郎1項に記載の硬 化性組成物。
- 6) 凝剤が、充型剤に扱着されているととを特徴とする特許請求の範囲第1項に配献の硬化性組成物。
- 7) ポリ(メタ)アクリル酸エステルモノマー 100減差部に対して充填剤5万至1000度 量部かよび度合開始剤001万至5度量部と 凝剤005万至25度接距とから成り、減合 後に凝剤が口肢内で徐放されるようになつて いるととを特徴とする度料用徐放性薬剤用硬 化性組成物。
- 8) ポリ(メタ)アクリル酸エステルモノマー

- が、2官能性以上の多官能性モノマーである ととを特徴とする特許請求の範囲第7項に記 載の変化性超成物。
- 9) 重合開始剤が、ラジカル重合開始剤である ことを特徴とする特許請求の範囲第7項に記 総の硬化性組成物。
- 10) 重合関始剤が、光重合開始剤であるととを 特徴とする特許請求の範囲第7項に配載の硬 化性租威物。
- 11) 凝雨が、口腔巡測、段間剤、酵素製剤かよびフッ紫製剤から選ばれるものであることを 特徴とする特許請求の範囲第7項に記載の硬 化性相応効
- 12) 羅剤が、光塡剤に吸着されていることを特徴とする特許額求の範囲第7項に記録の硬化性組成物。

3. 祭明の詳細な説明

的に放出しうるポリマー組成物が強く望まれて いる。

(発明の目的)

本発明は、歯科用薬剤が長期にわたつて持続 的に放出しうる硬化性組成物を提供することを 目的とする。

(目的を達成するための手段)

本発明にかいては、マトリックスをポリメチ ルメメクリル限からポリ(メタ)アクリル限エ ステルモノマーへ代えることによつで、長期の 持続的な放出を可能にした(1日後100kc→ 9日後50kc)。本発明の目的物である硬化性 組成物は、ポリ(メタ)アクリル限エステルモ ノマー100歳登部に対して重合開始利 0.01 万至5重量部かよび説明 0.05万更25重度部 とから成り、実合後に展別が口医内で検索 とから成り、実合後に展別が口医内で検索目称 たるよりになつているととを特徴とする歯科用係

本発明は、歯科用の徐放性激剂用硬化性組成物に関する。即ち、薬剤が口腔内で徐放されるようになつている硬化性組成物に関する。

(従来の技術)

近年、医療用の個々の展剤を担持したポリマーが開発展売されるよりになってきている(玄 法体素、「高分子加工」1982年459頁(1982年))。 さらに費料用でも最近この視のポリマー を開発することが必要とされていることが報告 されている(I.M.Brook 著「Br.Dant.7」157秒 11頁(1984年))。しかし、実際には、ポリ メテルメタクリシート中にクロルへキシジンを 分数させた実験にかいて、初期の股階にかいて 多量に格出してしない(初日140 M8 → 7 日 長 11 Mg)、溶出が長期間持続しないことが 刊 報 している。後つか、展剤が長期にわたつて特核

ポリ(メタ)アクリル限エステルモノマーと しては、2.2 - ピス(4-(5-メタクリロキシ - 2 - ヒドロキンプロポキシ)-フェニル)プ ロパン(以下[Bio OMA]と時配する)、ジ(メ タクリロキシエテル)トリメテルへキサメテレ ンジクレタン(以下[DMA]と時配する)、エン レングリコールジメタクリレート(以下[EDMA] と時配する)、トリエテレングリコールジメタ クリレート(以下[Tri-EDMA]と時配する)、ピ

特開昭 62-201806 (3)

ス-フェノール・Aジメタクリレート(以下 「BFDMA」と時記する)、およびトリメテロール プロペントリメタクリレート(以下「TMPT」と略 記する)などの他に、

光規制としては、歯科の領域において用いられる無確性の有値および無極の充気制のすべてが用いられる。 との光気剤は根底物中に配合するととによつて巫化技の組成物に为して計勝耗性、硬さ、圧縮強さ、などを与えると共に、場合によっては下記するようにその表徴性によって調剤に为して分放性を更に向上する効果をも与えるものである。

ので、例えば光填剤として頻度粒子シリカを用いる場合にはその使用制合は射配モノマー 100 重量部あたり30万更900重量部、好ましくは35万更250重量部、とくに好ましくは40 70元 100重量部であり、また光填剤としてガラス粉末を用いる場合にはその使用制合は40万至1000重量部である。

重合開始剤としては、通常のラジカル重合開 始剤または光重合開始剤を使用することができ る。

ラジカル重合 陶焙削として具体的には、ジア セチルベルオキンド、ジプロピルベルオキンド、 ジプナルベルオキンド、ジカリカブリルベルオキンド、 ジラクリロイルベルオキンド、ジベンゲイ ルベルオキンド、 p.p'・ジメトキンベンブイルベ ルオキンド、 p.p'・ジメトキンベンブイルベル これらの充型制のうち、無機充填剤としては
ガラス粉末、1 A ~ 1 0 A のガラスピーズ 粒状
シリカ、溶験シリカ、超微粒子シリカ(直張)
コA ~ 1000 I A のので含む) アルミナ、シリカ
アルミナ、テタニア、ジルコニアなどを挙げる
スま、ガラスピーズ 粒状シリカ、溶験シリカ、 超微粒子シリカなどを(ポリ) メタアクリル酸
エステル系ポリマーで被疑した 有機質複合元環
別などを挙げるととができる。

とれらの光戦剤の配合制合はポリ(メタ)ア タリル酸エステルモノマー100重量部に対して一般に5万至1000活量部、Fでましくは50 万至900重量部、Fではしくは55万至800 重量部の割合で用いるととが可能である。しか しとの光異剤の使用割合は使用する光集剤の種 類、期待する効果によって種々に変化しうるも

オキシド、p,p'-ジスナルベンゾイルベルオキシド、p,p'-ジニトロジベンゾイルベルオキシドなどの有機過酸化物を例示することができる。これらのうちでは、ジベンゾイルベルオキシドが好ましい。該有機過酸化物を使用する場合には、必要に応じて H,H - ジメテルアニリン、H,H - ジメテルトルイジン、 H,H - ジメテルトルイジン、 H,H - ジステルトルイジン、 H,H - ジステルトルイジン、 H,H - ジステルトルイジン、 H,H - ジステルアニリンなどの芳香族でくン類を併用することもできるし、ベンゼンスルフイン酸、p - トルエンスルフィン酸、p - トルエンスルフィン酸、アシルベンゼンスルフィン酸、アシルベンゼンスルフィン酸、アシルベンゼンスルフィン酸、アコンのサンス・フィン酸、カフォリンス・フィン酸などの芳香族スルフィン酸・カフェリンス・フィン酸などの芳香族スルフィン酸・カフェリンスをはその質者を決ち

きる。

ラジカル重合胸始刻を用いる場合には、 組成 他は当への漁用後ラジカル重合反応の完結によ つて硬化する。 この硬化のために必要な時間は 使用するポリ(メタ) アクリル酸エステルモノ マーかよび重合開始刻の短頭中反応温度などの 条件によって相違するが、例えば遊散化ベンケ イルと N,N - ジメチル - p - トルイジンと を用 いる場合についてみれば、数10秒~数分間の 8回の時間で実用上光分な強度の硬化組成物が 報めれる。

光面合詞的別としては具体的には、ジフモチル、2,5 - ペッタンジオン、ベンジル、ジメトキッペンジル、144・ジウロルベンジル、カンファーキノンなどの a - ジケトカルボニル化合物などを明示することができる。 試 a - ジケトカルボニル化合物を光面合同 始期として使用す

が優化する。との優化に必要な時間は使用する ポリ(メタ)アタリル値エステルモノマーかよ び光度を開始剤の復類中量かよび光現物が含ま れる場合にはその量によつても、また使用する 光度の短類によつても相違するが、例えばカン ファーキノンとドル・ジメテルアニリンとを用 いる場合についてみれば、数秒~数分間の期間 の時間で実用上光分な強度の硬化組成物が得ら れる。

とれらの重合開給剤はポリ(メタ)アクリル 酸エステルモノマー100重量部に対して、一 般に 0.01万至5重量部の量で用いられる。

高剤には、口径照別、投節剤、酵素製剤かよ ぴフッ素製剤から過ばれる 1 種または複数機類 の凝剤が用いられる。 これらの混剤はその機関、 期待される裏効、期待される徐放時間、などの 条件に応じて、前記モノマー100 散量部に为

る場合には、必要に応じてトリエチルアミン、 トリメチルアミン、トリプロピルアミン、 N.N - ジメチルアニリン、N - メチルジフエニルア ミン、4.ジメチルTミノベンズTルデヒド、 4 - (メチルヘキシルアミノ)ベンズアルデヒ ド、4-ジメチルアミノ安息看酸、4-ジェチ ルアミノ安息香酸、4-(メチルシクロヘキシ ル丁ミノ)安息香酸、4-ジメチル丁ミノ安息 香酸メチル、N.N =ジメチルアミノエチルメタ クリレート、N.N - ジエチルアミノエチルメタ クリレートなどのアミン類を併用することもで きる。光重合開始剤を用いる場合には、光重合 開始剤を配合した組成物を歯に適用したのち、 これに光を照射する。照射する光としてはキセ ノンランプ光、水銀ランプ光、ハロゲンランプ 光がありうる。との光照射によつて光開始剤の 分無によるラジカルの反応層序によつて規模物

して0.05~25重量部の範囲の量で配合される。 との認刻の具体例としては、口腔認刻として は例えばパンコマイシン、エリスロマイシン、 スピラマイシン、アクチナポリン、マクロライ ド抗生物質 (CO 10232)のようなものが、殺菌剤 として世界面法性刺(ベンズアルコニウムクロ りド、セチルピリジニウムクロリドなど)、直 金属(水銀化合物、銀化合物など)、無機塩素 化合物(灰亜塩素酸カルシウム、灰亜塩素酸ソ ーダなど)、有機塩素化合物(トリクロルイソ シナヌル酸、ジクロルイソシナヌル酸など)、 ヨード化合物(ヨードホルム、ヨード化フエノ ール)、フェノール化合物(フェノール、p-クロルフエノール、ピチオノール、 2.4.4' - ト リクロロ・2'-ヒドロオキシジフエニルエーテ ルなど)、ビグアニド誘導体(クロルヘキシジ ンなど)のようなものが、降業型剤としてはデ

特開昭62-201806(5)

キストラナーゼ、グルカナーゼ、イスラーゼ、 グリコンダーゼのようなものが、またファ素製 別としてはフツ化カルシウム、フツ化スズ、フ ツ化ナトリウム、ファ化カリウムのようなもの が挙げられる。これらの展別は失々単独ででも または複数程類で組合わせて用いるとともでき

とれらの薫剤の徐敦性をさらに向上するため に、との組成物の配合成分の光質制成分に多孔 質であつてそれ自体が仮着性を有してかり、と の組成物の配合成分の滋剤を一時的に表落し、 時間の経過と共にとの凝剤を徐々に放出するも のを用いるととが好ましい。とのような多孔 の 元項剤成分としては、例えばシリカ、アルミ ナ、シリカアルミナ、ゼオライトのようなもの を締げるととがすまる。

本発明による組成物は、歯科の医療領域にお

イラー(シリカをトリメテロールプロペントリメタクリレートポリマーで処理した6の)を用い、また護剤としてクロルヘキシジンを用いた場合についてみれば、10日後で6歳期の放出が低下したかつたので、長期にわたる東値予防の効果が期待できる変化物が得られたのである。以下に本発明を実施例により更に詳しく説明する。

(寒 薦 例)

実施例 1

トリスチロールプロペントリスタクリレート 50 直蓋部と、2,2,4 ートリメチルへキサメチ レンジイソシアナートンヒドロキシエチルメタ クリレート=½ (モル/モル)付加体(以下 「UDMA」と掲記する)50 直接部と、アエロジル OI 日本アエロジル株式会社製、アエロジル OI 50)40 変性的と、漫歴セペンソイル1 重量部 (本発明によつて達成しえた効果)

以上評述したように、本発明の組成物は、便 化後に組成物中に含有される薬剤が長期間にわ たり徐々に放出されるものである。

また、組成物が完製剤を含むものである場合 には、硬化後の組成物には、耐磨耗性、硬さ及 び圧縮強さなどがさらに付与され、遅刻に対す る後所性も向トする。

即ち、本発明の組成物では、例えばウレタン 系のジメタクリレート(UDMA)をポリメタクリレ ートエステル成分とし、充填剤として有機質フ

とをロールで選択した後に、温度120℃のプレスにて100㎏/四2の圧力で100㎏/の圧力で100㎏/の圧力で100㎏加熱し 板状として、ボールミルで分砕し約10gの粒 種の有機質フィラーを得た。

この有機変フィラー 2 2 5 重量物と UDMA 100 重量部と、カンフアーキノン 0.0 6 重量部と、 クロルヘキンジン 3 重量部とを促ぜペースト状 物を得た。 これを連料用のキセノンランプ (回 波回 Kulsor 社数 デンタカラー) を用いて、9 0 秒間光照射して硬化物を得た。 硬化物は、ブリ オル硬度 2 4、圧縮数 3 5,10 0 kg/cm²、血炉致 さ580 bg/cm²であって良好であった。

との硬化物を1 mlの水中に浸渍し、蒸留水中 給水量=排水量=1 4 / 日 で水油出を行ない、 抽出水を25 mlに最軽後、抽出水中のクロルへ キャジン量をTVスペクトルを用いて削定した。 結果を表1 に示した。

1

クロルヘキシジン溶出量(サンブル G.4 P使用の場合)

 1日後
 2日後
 6日後
 9日後

 俗出版(#g)
 100
 80
 60
 50

爽施例 2

実施例1と同様の有機質フイラー155重量部とアエロジル(日本アエロジル株式会社製、アエロジル系M50)115重量部 (元規例合計270五度)と、トリエテレングリコールジメメクリレート50重量部と、TDMA25重要には、3-ビス(メタクリロトントナントキン)、マンセラ監量部(ポリ(メタ)アクリル酸エステルモノマー合計100重量部)と、カンフアーキノン027重量部と、818-ジメテルアミノ安息零酸027重量部と、91ルへキンジン11重重語とを源和し、ペースト状物を得た。

とのペースト状物を、歯科用光蓝合器(両独

との硬化物を1 ± の水中に浸渍し、実施例1 と同様に水抽出を行い、抽出水中の □ a F を プラ メマ S 光分析で例定した。結果を 変 3 に示した。

ou:

CaF 溶出量(サンプル Q.49使用の場合)

 1日後
 2日後
 6日後
 10日後

 溶出量(µg)
 70
 45
 25
 20

奖的例 4

央路列 2 にかいて、 r - メタクリロイルオキ レプロビルトリメトキャンシランで処理(パリウ ムガラスに対して3 監禁的)したパリウムガラ ス(日本電気調子社製 0.4-15、平均数 径 7.8 m) 15 8 3 直産部、 微粉末シリカ(日本 アエロジル 社製 Ru-50、平均数径 0.0 4 m) 15 0 配量部、 UDMA 100 重量部、カンファーキノン 0.5 重量 8、8.5 - ジェナルア 3.7 安泉 著像 0.5 重量 かよびタロルヘキンジンダルコン酸塩 1.5 重量 図Kulzer社製トランスルフクス)を用いて40 秒間光照射して硬化物を得た。との硬化物は、 ブリネル硬度51、圧縮強さ3.275kg/cm²、曲 げ強さ729kg/cm²であつた。

との硬化物を1 mdの水中に投資し、実施例 1 と同様に、水油出を行ない、抽出物中のクロル ヘキシジン量を創定した。結果を表2に示した。

-

クロルヘキシジン溶出量(サンブル Q.4 9 使用の場合)

	1日後	2日後	6日後	9日茯
溶出量(#g)	150	100	6 0	4 5

突施例 3

英島例1 にかいてクロルヘキシジン 5 裏 量等の代わりにフッ化カルシウム 5 恵童師を用いた他は、英島列 1 と同様に硬化物を得た。硬化物はブリネル硬度 2 2、圧縮強さ 2.80 0 by/α2、 曲げ独さ 4 9 0 by/α2であつた。

表 4

クロルヘキシジングルコン散塩溶出量 (サンブル 0.4 P使用の場合)

	1日後	2日後	7 日後	30日後
溶出量(#g)	8 0	5 0	3 0	2 0

夹筋例 5

UDMA 100 重量部にベンゾイルベルオキンド 1 重量部を混合した A 液と UDMA 100 重量部に N,N - ジメテル・p - トルイジン1 重量部、 タ ロルヘキンジン2 重量部を混合した B 液とを等 重量温合して硬化物を得た。との硬化物のブリ ネル便度は 1 7、圧縮性さな 8 9 0 kg/m²、曲 げ強度は 6 2 0 kg/m² であつた。 この硬化物を 1 転の水中に浸漬し、契飾例 1 と同様に水抽出 を行ない抽出物中のクロルヘキシジン量を剛定 した。結果を扱5 1に示した。

委 5

 クロルへキンジン溶出量(サンブル 0.4 9 使用の場合)

 1日後
 2日後
 7日後
 50日後

 溶出量(μg)
 90
 60
 55
 25

崭杵出随人 三井石油化学工業株式会社

代理人 #星士 高 木 千 嘉

71 1 20